# COMPOSITION FOR PROCESSING

\*6

Patent Number:

JP1311008

Publication date:

1989-12-15

Inventor(s):

ONO HARUHEI; others: 02

Applicant(s)::

DAINIPPON INK & CHEM INC; others: 01

Requested Patent:

Г <sub>JP1311008</sub>

Application Number: JP19880139197 19880606

Priority Number(s):

IPC Classification:

A01N61/00; A61L2/16

EC Classification:

Equivalents:

#### **Abstract**

PURPOSE To obtain a composition for antimicrobial and antifungal processing, containing zeolite holding antimicrobial metallic ions and capable of maintaining high antimicrobial and antifungal properties of antimicrobial metallic ions and capable of maintaining high antimicrobial and antifungal properties of processed materials, such as paper, heat-sensitive recording sheets, carpets or mats, for a long period. CONSTITUTION:A composition for processing, containing preferably 0.01-30wt.% zeolite holding antimicrobial metallic ions, especially silver, copper, and/or zinc ions, preferably the above-mentioned metallic ions, especially containing 0.5-15wt.% ammonium ions as an essential ingredient and further preferably a resin, such as an acrylic resin, vinylidene chloride resin-based resin and/or vinyl chloride-processed materials with time to low values and providing high durability in the case of the zeolite

Data supplied from the esp@cenet database - I2

# ⑩日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

# <sup>®</sup>公開特許公報(A) 平1-311008

®Int. Cl. ⁴

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成1年(1989)12月15日

A 01 N 61/00 A 61 L 2/16

B-7057-4H Z-7305-4C

審査請求 未請求 請求項の数 6 (全26頁)

匈発明の名称 加工用組成物

②特 願 昭63-139197

②出 願 昭63(1988)6月6日

<sup>@</sup> 明 者 小 野 晴 平

京都府長岡京市高台3丁目3番11号

愛知県名古屋市名東区牧の原 2丁目901

⑩発 明 者 栗 原 靖 夫
⑪出 顋 人 大日本インキル学工業

愛知県名古屋市瑞穂区豊岡通 3 -35

大日本インキ化学工業

東京都板橋区坂下3丁目35番58号

株式会社

⑪出 願 人 株式会社シナネンニュ

東京都港区海岸1丁目4番22号

ーセラミツク

四代 理 人 弁理士 佐 竹 弘

明细毒

#### 1. 発明の名称

加工用組成物

#### 2. 特許請求の範囲

1. 抗菌性金属イオンを保持しているゼオライト を含有して成る抗菌性並びに防黴性加工用組成物。

2. 抗菌性金属イオンを保持しているゼオライトがゼオライト中のイオン交換可能なイオンの一部又は全部をアンモニウムイオン及び抗菌性金属イオンで置換して成るものである請求項1記載の加工用組成物。

3. 抗 図性 金属 イオンを 保持しているゼオライト がアンモニウムイオンを 0.5~15 重量 % 含有する ものである 請求項 2 記載の加工用 組成物。

4. 抗菌性金属イオンが銀、銅、亜鉛からなる群より選ばれた一種又は二種以上の金属イオンである請求項1又は2記 吸の加工用組成物。

5. 抗菌性金属イオンを保持しているゼオライトの含有率が0.01~30重量%である請求項1又は2記数の加工用組成物。

6. アクリル系樹脂、塩化ヒニリデン系樹脂、塩化ヒニル系樹脂、塩化ヒニル系樹脂、ガクジェン系樹脂、カレタン系樹脂、ポリエステル系樹脂、ポリアミド系樹脂、繊維素系樹脂、蛋白系樹脂から選ばれる一種又は二種以上の樹脂を含有する緑水項1又は2記載の加工用組成物。

# 3. 発明の詳細な説明

#### (産業上の利用分野)

本発明は抗菌性金属イオンを保持しているゼオライトを分散させてなる抗菌性ならびに防酸性を持つ加工用組成物、例えば、紙、密無記録シート、カーペット、マット、織場布、不機布、天然皮革、合成皮革、水性塗料等に用いられる加工用組成物に関するものである。

#### (従来の技術)

周知の様に各種加工用組成物中には種々の添加剤等が含まれており、細菌や激等の微生物によりほされやすい欠点がある。例えば、各種の紙の製造に使用される製紙用パルプはセルロース機能より構成され、製造に使用される添加剤、即ち染料、

また、窓熱記録シートに用いる感熱発色性塗料中には、顕色剤と呼ばれる酸性物質、増感剤を更削、その他の添加剤が含まれている。またシート基材である紙、合成紙、合成間でリイルム、不機布などにもサイジング剤、界面活性剤、樹脂の工剤、油剤等が付着している。これらの添加剤はいずれも細菌や真菌等の微生物により犯されやすい欠点がある。

カーペットバッキング用組成物としては、ゴム ラテックスやウレタンまたはアクリル系水性エマ

等の微生物の攻撃を受け易く、加工品の使用後に 臭気や敵を発生する欠点がある。

特に不機布の樹脂加工物は友料用、寝装用等、人体と直接接触する可能性のあるもの、食品に接触するもの、空気や液体のフィルターなど広範囲に使用されるため、低毒性については十分な配慮が必要となる。また繰り返して洗濯などをされることも多く、耐久性も重要な点である。

本料や靴に供せられる雑雑の接着加工用水性制脂はアクリル酸エステル共重合エマルジョン、EVA の他に昇面活性剤、セルロース系制剤、飼料、その他添加剤を含んでいる。また加工の対象となる編を物などにも昇面活性剤、経糸制剤、油剤等が付着している。これらの添加剤は何れも細菌や真腐

ウレクンレザーは耐屈曲性、耐摩耗性、引張強さなど機械的特性に優れ、柔軟性に高み、寒暖におけるモジュラスの変化も少ない事により、皮革代替材料として靴、衣料、雑貨、家具用シート等に用いられている。周知の様にウレクン サー組成物には界面活性剤、疎水性有機溶剤、 顔料、 もの為の添加剤が含まれている。これらはいずれもの為の添加剤が含まれている。これらはいずれもの為の添加剤が含まれている。これらはいずれもの為の添加剤が含まれている。

水性塗料には、エマルンタを構成する・塗料組成物を構成アクスを構成アクスを構成アクスを構成アクスを開始したといるのでは、エテンとに、カウンのでは、カウンでは、カウンのでは、カウンでは、

すなわち、本発明は、抗菌性金属イオンを保持しているゼオライト (以下、抗菌性ゼオライト でがましくはゼオライト中のイオン交 可能なイオンの一部又は全部をアンモニウムイオン及び抗菌性金属イオンで置換された抗菌性 金 が と 留性 並び に 防 敏性 加工用 組成物を提供するものである。

本発明において「ゼオライト」としては、天然

(発明が解決しようとする課題)

これらの欠点を克服するために、各種の抗菌、防敵、 感無記録シート、カーペット、 水 感無記録シート、カーペット、 機調布、不満布、 天 皮 革、 合 成 皮 革 、 水 佐 強 特 の 製造時 や 加 工 用 組 成 物 に 添加 し し も できたが、 抗菌性、 防 黴性、 医毒性 は 必 ず し も 滑 足されているとはいえない。

窓無記録シートの様に食品包装に貼り付けられるPOS ラベル等に用いる場合、また衣料、 観 手 袋等、人体と直接に接触する可能性がある 不 の 皮革等に用いる場合には、 低 彦性について は 十 分な配慮が必要となるし、 著用中の汗、 温 気 性につる 飲の発生、 これに伴う悪臭の問題や耐久性について も 解決されなければならない。

更にパッキング、マット材等は洗濯、 天日乾 煙等を行うものであり、このほり返しに対する耐久性も重要である。

(課題を解決する為の手段)

この様な細菌や真菌等の発生を防止するために

ゼオライト及び合成ゼオライトのいずれも用いる ことができる。ゼオライトは、一般に三次元骨格 構造を有するアルミノシリケートであり、一般式 としてXM:/。0 · AlzO; · YSiO: · ZH;Oで表示さ れる。ここでMはイオン交換可能なイオンを表わ し通常は1又は2価の金属のイオンである。 n は (金属) イオンの原子価である。 X および Y はそ れぞれの金属酸化物、シリカ係数、2は結晶水の 数を表示している。ゼオライトの具体例としては 例えばA-型ゼオライト、X-型ゼオライト、Y - 型ゼオライト、T-型ゼオライト、高シリカゼ オライト、ソーダライト、モルデナイト、アナル サイム、クリノブチロライト、チャバサイト、エ リオナイト等を挙げることができる。ただしこれ らに限定されるものではない。これら例示ゼオラ イトのイオン交換容量は、 A - 型ゼオライト7\*eq / g、 X - 型 ゼ オ ラ イ ト 6 . 4 m e q / g 、 Y - 型 ゼ オ ラ イ ト Smeq/g、 T - 型 ゼ オ ラ イ ト 3 . 4 meq/g、 ソ - グ ラ イト11.5meq/g 、モルデナイト2.6meq/g、アナル サイム 5 meq/g、 クリノプチロライト 2.6 meq/g、 チ

+ バサイト5meq/g、エリオナイト3.8meq/gであり、いずれも抗菌性金属イオンでイオン交換するに充分の容量を有している。

抗菌性の点から、上記抗菌性金属イオンは、ゼオライト中に 0.1~15 % 含有されていることが過当である。銀イオン 0.1~15 %及び調イオン又は亜鉛イオンを 0.1~ 8 %含有する抗菌性ゼオライトがより好ましい。一方アンモニウムイオンは、ゼオライト中に20 % まで含有させることができるが、ゼオライト中のアンモニウムイオンの含有型

硫酸アンモニウム、酢酸アンモニウム、過塩素酸 アンモニウム、チオ硫酸アンモニウム、リン酸ア ンモニウム等、銀イオンは、硝酸銀、硫酸銀、過 塩素酸銀、酢酸銀、ジアンミン銀硝酸塩、ジアン ミン銀硫酸塩等、銅イオンは硝酸銅(Ⅱ)、過塩 素食網、酢酸銅、テトラシアノ銅酸カリウム、硫二 酸銅等、亜鉛イオンは硝酸亜鉛(Ⅱ)、硫酸亜鉛、 過塩素酸亜鉛、チオシアン酸亜鉛、酢酸亜鉛等、 水銀イオンは、過塩素酸水銀、硝酸水銀、酢酸水 銀等、錫イオンは、硫酸錫等、鉛イオンは、硫酸 鉛、硝酸鉛等、ピスマスイオンは、塩化ビスマス、 ヨウ化ピスマス等、カドミウムイオンは、過塩素 酸カドミウム、硫酸カドミウム、硝酸カドミウム、 酢酸カドミウム等、クロムイオンは、過塩素酸ク ロム、硫酸クロム、硫酸アンモニウムクロム、硝 酸クロム等、タリウムイオンは、過塩素酸タリウ ム、硫酸タリウム、硝酸タリウム、酢酸タリウム 等を用いることができる。

ゼオライト中のアンモニウムイオン等の含有量 は前記混合水溶液中の各イオン (塩) 濃度を調節 は 0.5~5 %と、好ましくは 0.5~2 %とすることが、該ゼオライトの変色を有効に防止するという観点から適当である。尚、本明細母において、%とは 110 で乾燥基準の重量%をいう。

以下本発明で用いる抗菌性ゼオライトの 製造方 法について説明する。 例えば本発明で用いる抗菌 性ゼオライトは、予め調製した銀イオン、銅イオ ン、亜鉛イオン等の抗菌性金属イオン、好ましく は更にアンモニウムイオンを含有する混合水溶液 にゼオライトを接触させて、ゼオライト中のイオ ン交換可能なイオンと上記イオンとを置換させる。 接触は、10~70℃、好ましくは40~60℃で3~24 時間、 好ましくは10~24時間パッチ式又は 連続式 (例えばカラム法)によって行うことができる。 尚上記混合水溶液のpflは3~10、好ましくは5~ 7 に調整することが適当である。該調整により、 銀の酸化物等のゼオライト表面又は細孔内への折 出を防止できるので好ましい。又、混合水溶液中 の各イオンは、通常いずれも塩として供給される。 例えばアンモニウムイオンは、硝散アンモニウム、

することによって、適宜制御することができる。 例えば、カイトののでは、一つのできる。

本発明においては、前記の如き混合水溶液以外に各イオンを単独で含有する水溶液を用い、各水溶液とゼオライトとを逐次接触させることになって、イオン交換することもできる。各水溶液中の各イオンの濃度は、前記混合水溶液中の各イオン溶度に強じて定めることができる。

イオン交換が終了したゼオライトは、充分に水洗した後、乾燥する。乾燥は、常圧で 105 c ~ 115 c、又は波圧(1~30 torr) 下70 c ~ 90 c で行うことが好ましい。

尚、鉛、ビスマスなど適当な水溶性塩類のないイオンや有機イオンのイオン交換は、アルコールやアセトンなどの有機溶媒溶液を用いて 難溶性の塩 佐性塩が折出しないように反応させることができる。

紙用のコーティング液組成物および含浸液組成。

イトの添加量が0.01%未満では抗菌性及び防黴効果が低下する。添加量が30%を越えても抗菌性及び防黴効果は変わらない。抗菌性ゼオライトは固体粒子をそのまま添加しても、抗菌性ゼオライトの製造の際の乾燥工程前のウェットケーキであっても、又、予め分散剤と共に練肉した抗菌性ゼオライトペーストを添加してもよい。

コーティング用組成物はコーティング紙を製造する時に用いられる。コーティング紙とは、コーティング組成物をナイフコーター、ロールコーター、リバースコーター、エアーナイフコーター等を使用し、紙の上に均一に強布した紙をいう。コーティング紙としては、例えば印刷用紙、包装紙、毎記用紙、装飾用紙、雑種紙等がある。

会浸用組成物は、含浸紙を製造する時に用いられ、含浸紙は含浸加工機を用いて製造され、包装紙、装飾用紙等に使用される。

感然発色性組成物としては、発色性ラクトン化合物、酸性物質、 結若剤、および抗菌性ゼオライト、好ましくはゼオライト中のイオン交換可能な

物としては、例えば樹脂、体質飼料、着色剤、分 散剤、抗菌性ゼオライトおよび水よりなる ものが 挙げられる。

ここで用いる樹脂としては、アクリル酸エステル系エマルジョン、スチレンープタジエン系 ラテックス、アクリロニトリループタジエン系 ラテックス、酢酸ビニル系エマルジョン、 繊維素系 樹脂等が用いられ、 その添加量は通常樹脂固形分として組成物中に 2.5~15%である。

体質顔料としてはクレー、カオリン、タルク、炭酸カルシウム等の公知のものが使用でき、通常その添加量は組成物中に 5 ~30 %である。

者色剤としては、染料、酸化チタン、カーボンブニラック等の無機頗料、および有機顔料がある。添加量は目的とする紙の色相、濃度によって異なる…が通常 5 %以下である。

分 散 剤 として は、 ノ ニオ ン 系 お よ び ア ニオ ン 系 分 散 剤 が 使 用 可 能 で ある。

抗菌性ゼオライトの添加量は組成物中に0.01~50 %、好ましくは0.02~20%である。抗菌性ゼオラ

イオンの一部又は全部をアンモニウムイオン及び 抗菌性金属イオンで置換した抗菌性セオライトを 含有して成るものが挙げられる。

上記発色性 ラクトン 化合物としては、例えば下記のもの等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

アニリノフルオラン、3-(N-エチル-p-ト ルイジノ) - 1 - (N-メチルアニリノ)フルオ ラン、3 - (N - エチル - p - トルイジノ) - 6 -メチル-1-アニリノフルオラン、3-N-ェ チル・N-イソアミルアミノ-6-メチル-7-アニリノフルオラン、3-N-メチル-N-シク ロヘキシルアミノー 6 - メチル・7~アニリノフ ルオラン、 3 - N. N - ジェチルアミノ - 7 - o -クロルアニリノフルオラン等のフルオランフタリ ド類、ローグミンBラクタムの如きラクタム類、 3 - メチルスピロジナフトピラン、3 - エチルス ピロジナフトピラン、 3 - ベンジルスピロナフト ピラン等のスピロピラン類などが挙げられる。も ちろん、これらの化合物は無色ないし淡色で食性 物質と反応して発色するものでな対ればならない。 また、酸性物質とは、常温で固体であり、60~18 0 で位に加熱されたとき溶融液化して前記発色性 ラクトン化合物のラクトン環を開環し、発色させ るものであればよく、いずれも増密剤の存在下で 良好に機能する。例えば、下記のもの等が挙げら

量部(以下、単に部と略す)に対して通常10~1,000 部、好ましくは 100~500 部使用する。なお、増感剤としては、カルボン酸エステル系、リン酸エステル系、エーテル系、酸アミド系、あるいは炭化水素系等いずれを用いてもよく、特に限定されるものではない。

増感剤は、酸性物質 100部に対して通常 1 ~ 1.00 0 部、好ましくは30 ~ 100 部使用する。

発色性ラクトン化合物、酸性物質及び増感剤は、 いずれも微粒子、好ましくは粒子径数ミクロン以 下の微粒子の形で使用する。

本発明の悠然発色性組成物としては、水性及びはないがれるも使用でき、特に限定されるもピールルンは、例えばポリシュ・チャック・カック・カック・、塩化ビニル、ボリエステル・ボリックをは、ボリエステル・ボリックをは、ボリエステル・ボリュー・・

れが、これらに限定されるものではない。

4 - フェニルフェノール、 4 - ヒドロキ シアセト フェノン、2, 2' - ジヒドロキシジフェニル、2, 2' - メチレンビス(4-クロロフェノール)、2. 2'-メチレンピス(4-メチル-6-1-ブチル フェノール)、4、4′ ーイソプロピリデンジフェ ノール(別名ピスフェノールA)、4,4′ーイソ プロピリデンビス (2-クロロフェノール)、4。 4' - イソプロピリデンビス (2~メチルフェノー ル)、4, 4′ -エチレンピス(2 - メチルフェノ - ル)、4, 4' - チオピス(6~t-プチル- 3 - メチルフェノール)、1, 1 - ピス(4 - ヒドロ キシフェニル) - シクロヘキサン、2, 2' ニピス (4-ヒドロキシフェニル)-n-ヘブタン、4. 4' - シクロヘキシリデンピス (2 - イソフロビル フェノール)、4、4′ースルホニルジフェノール、 サリチル酸アニリド、イボラック型フェノール樹 脂、p~ヒドロキシ安息香酸ベンジル等が挙げら

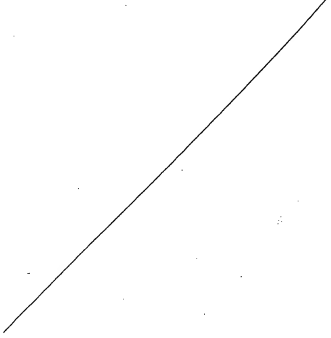
これらの酸性物質は発色性ラクトン化合物 100重

アミドなどが挙げられるが特に限定されない。 そのほか、上記組成物中には性能の上のため必等の にでではないないがある。 ながないないではないではないではないではないではないではないではないがある。 ないないないないではないでは、できる。 できる。更にまたたははないではないできる。 ないはにないできる。 ないないできる。

感無発色性組成物中の抗菌性ゼオライト添加量は、0.01~50重量%、好ましくは0.02~20重量%である。抗菌性ゼオライトの添加量が0.01重量%未満では抗菌及び防敵作用が低下する。一方、添加量が50重量%を越えても抗菌及び防敵効果は変わらない。

シート基材としては、紙が一般的であるが、 そのほか合成紙、 合成樹脂フィルム、 不機布シート等も適宜使用することができる。

本発明の悠然記録シートは、従来からの悠然記録 シートすべての用途に適用することができる。と



中でもアクリル酸、メタクリル酸、イタコン酸が好ましい。

(メク) アクリルアミド、(メタ) アクリル酸 2 ーヒドロキシブロビル、 (メク) アクリル酸 N 、 N - ジメチルアミノエチルが挙げられる。 その他 の重合性単量体としては、 (メク) アクリル酸 ア ルキル(C:1-12)、 アクリロニトリル、スチレン、 酢 & ビニル、ビニルトルエン、ブクジェン等があ カーペット用バッキング組成物としては、例えば問胎、充城剤、整泡剤、起泡剤、増粘剤、均均的のが挙げられまりなるものが挙げられまりなるものが挙げられませた。のは、例えばカルスはの世界を合性単量体の1.1~10%とその他の重合性単量体99.9~50%、好ましくながとのには、例の重合性単量体の1.5~20%及び/又の他との重合性単量体99.8~75%とからなる問題かられる。

バッキング組成物中にしめる樹脂の割合は通常 5~55%、好ましくは30~55%である。

充填剤としては一般に使用される炭酸カルシウ体化 サッカオリッキ では かっか 体化 チック は かっか ない かっか ない かっか ない かっか ない かっか は ない かっか は ない かっか ない かっか ない かっか は ない かっか は ない かっか ない かっか は ない かっか り 金属 塩 むい られる・

起泡剤としては、アルキルベンゼンスルホン酸ソーダ、高級アルコールの碳酸エステルソーダ塩等のアニオン活性剤が用いられる。

増粘剤としては、ポリアクリル酸のアンモニウム塩、ヒドロキシエチルセルロースの如き繊維素系化合物等を用いる。添加量は通常1%以下であるが、樹脂、充塡剤の添加量により異なるものである。

バッキング組成物中の抗菌性ゼオライトの添加量は、0.01~50%、好ましくは0.02~20%である。抗菌性ゼオライトの添加量が0.01%未満では抗菌および防酸性能が低下する。一方添加量が30%を越えても抗菌および防敵効果は変わらない。同時に、バッキング組成物の加工物への塗布は抗菌性金属イオンの量として0.1mg/m~1g/mとなるようにすると好ましい。

バッキング組成物中への抗菌性ゼオライトの添加 方法及び添加順序は、特に限定するものではなりの 共重合体の中に添加しても、バッキング組成りの 中に添加してもよい。また抗菌性ゼオライトを活 をは、パウダーであっても、予めバウダーを活性 剤とともに練肉した水性ペーストであっても たな健工程前のゼオライトのウェットに分散して っても良く、バッキング剤の中で均一に分散して おれば問題はない。

このようにして得られる抗菌性ゼオライト含有バッキング組成物は、抗菌および防黴性能を持つこと以外に、諸性能向上を目的とするアクリル系、

ここでいう 樹脂 として は、 例えば 架 橋性 重合性 単 量体 0.1~20 重量 %、 その 他 重合 性 単 量 体 99.9~80 重量 %、 好ましく は 架 橋 性 重合 性 単 量 体 1~15 重量 %及び その 他 重合 性 単 量 体 99~85 重量 % からなる 共 重合体 を含有する 水性 樹脂 組成 物があげられる。

架橋性重合性単量体としては、アクリル酸、メタクリル酸、イタコン酸、無水マレイン酸、クロトン酸、N ~ メチロール(メタ)アクリルアミバ、(メタ)アクリル酸グリンジル、(メタ)アクリル酸 2 ~ ヒドロキシエチル、(メタ)アクリル酸 2 ~ ヒドロキシアロピル、メタクリル酸ジメチル(ジエチル)アミノエチルエステル等があげられる。

ウレタン系、ゴム系等の周知の樹脂エマルジョン・
ラテックス、水溶性樹脂、アンモニア、 各種アミ
ン類のごとき中和剤の他、柔軟剤、滑剤、 増粘剤、
界面活性剤、 粘性調整剤、 体質顔料、 メラミン樹脂、 エボキン樹脂、 イソシアネートなどの 架橋剤
を適宜使用することができる。

繊維接着用組成物としては、樹脂、抗菌性セオライトおよび水よりなるものが挙げられ、 繊維の機調布 同志の接着や機調布とポリスチレン、ポリプロピレン等の樹脂フィルムやシート等の成形物、紙、木材等の接着用組成物をいう。

その他重合性単量体としては、(メタ)アクリル 酸アルキル (C1~12) 、アクリロニトリル、スチレン、酢酸ビニル、プタジエン等がある。

は維接者用組成物中に含有される問脂の量は、問脂固形分として 5 ~60 %、好ましくは10~55%である。柔軟な風合とするためには10~30 %、成型加工等で硬くするために30~55 %である。また問脂の形態はエマルジョン問脂であってもよい。

樹脂組成物中の抗菌性ゼオライト添加量は、0.01~30%、好ましくは 0.1~10%である。抗菌性ゼオライトの添加量が0.01%未満では抗菌作用が固体がでは抗菌が果は変わらない。同じない、樹脂加工品への抗菌性金属イオンと好いの最近に、樹脂加工品への抗菌性金属イオンと好いの最近によるようにするといいるといいる。

このようにして得られた抗菌性ゼオライト含有樹脂組成物は加工時に水溶性増粘剤、アルカリ、湿

利利、乾燥防止剤、柔軟剤、粘性調整剤、起泡剤、整泡剤、消泡剤、単光増白剤、飼料、水性カラーペースト、メラミン樹脂などの架橋剤、EVA、ゴム系ラテックス、ウレタンエマルジョン、また防腐剤としてTBZやカルベンダジンの併用が可能である。

不機布用倒脂加工液組成物とは、繊維より形成されたウェブをコーティング、スプレーあるいは含浸法により処理し、ウェブ中の繊維を接着させて布状構造物を製造するための加工液組成物、あるいは公知の方法で製造された不機布の樹脂加工に用いる加工液組成物をいう。

不機布用樹脂加工液組成物は樹脂および水を主成分とし、加工目的により染料、飼料等の着色剤、有機溶剤、架橋剤等の助剤を含有している。

樹脂の形態はエマルジョンであっても樹脂の水溶液であってもさしつかえない。一般に使用される樹脂としてはアクリル酸エステル共重合エマルジョン、プタジエン系共重合ラテックス、酢酸ビニル系ラテックス、塩化ビニル又は塩化ビニリテン

樹脂加工液中の樹脂量が増加するに従い不機布の 表面に出る抗菌性ゼオライトの数が少なくなり、 一定量の抗菌性ゼオライトを添加したときの抗菌 性及び防強性が低下する。一方、1%を下回ると 抗菌性ゼオライトを不機布に固着する機能が失われ、洗濯や摩擦に対する耐久性が失われる。

田脂加工液組成物中の抗菌性ゼオライト添加量は0.01~50重量%、好よのには0.02~20重量%、好毒量%の10.01重量%の10.01重量%の10.01重量%の10.01重量%の10.01重量%の10.01重量%の10.01重量%を20.01重量%の10.01重量%を20.01。20.01 2

掛脂加工液中への抗菌性ゼオライトの添加方法及び添加順序は、特に限定するものではなく、 掛脂

**系ラテックス、ウレタン樹脂エマルジョンなどの** エマルジョン樹脂であって、それぞれ単独又は混 合して使用する。更に詳細に云えば、それらの樹 脂エマルジョンに使用する重合性単量体は、アク リル酸アルキル (C1~C18)やメタアクリル酸アル キル (CI~C18)、アクリロニトリル、スチレン、 酢酸ビニル、ビニルトルエン、プタジエン、塩化 ピニル、塩化ビニリデンの単独重合体や共重合体、 更にこれらの重合性単量体とアクリル酸、 メタク りル酸、イクコン酸、フマール酸、マレイン酸、 ビニル安息香酸などのカルボキシル基含有重合性 単量体、N-メチロール(メタ) アクリル アミド、 (メク)アクリル酸グリンジル、(メタ) アクリュ ル酸2-ヒドロキシエチル、無水マレイン酸、 「(メタ) アクリルアミド、 (メタ) アクリル酸2. - ヒドロキシプロピル、N. N - ジメチルアミノエチ ルなど架橋性官能基合有重合性単量体の共重合体 である.

樹脂加工液組成物中に含有される樹脂の量は、固 形分として 1 ~40%、好ましくは 2 ~12% である。

モニウム、塩化マグネシウムなどの無機塩、蛍光 増白剤、メラミン樹脂、エポキシ樹脂、イソシア ネートなどの架橋剤、染色助剤等の各種添加剤を 適宜使用することができる。

又不機布の製造時にウェブの接着に使用する樹脂加工液組成物としても利用でき、不機布の製造らに抗菌性や防黴性を付与することができる。ウェブを樹脂加工液組成物に浸漬し、ロールのウにより全面接着する方法や樹脂加工液組成物のウェブへの噴煙や周知の捺染機や印刷機によるアリント方法、泡立て機にて泡立てた後、塗布又は含没する方法などがある。

餌料としては一般に使用される有機系餌料及び無機系餌料等が用いられる。その添加量は上記組成物に対し、通常 0.1~30%、好ましくは1~10%である。

染料としては塩基性染料、酸性(含金)染料、反応性染料、酒精染料等が用いられる。その添加量は上記組成物に対し通常0.01~50%、好ましくは

本発明の 樹脂加工液 組成物 は従来から 繊 鞋 の 樹脂加工に 使用されている対象物にはすべて 使用することができる。

天然皮革処理組成物としては樹脂、 韻料、 染料、 切料、 水、 有機溶剤、 抗菌性セオライト 及び 添加 剤からなるものが挙げられる。ここで 使用 される 樹脂はアクリル系樹脂、 ブタジエン系 樹脂 、 塩化

0.05~20%である。

棚料としてミルクカゼイン、アルブミン、セラック、キチン質 澱粉等の 天然物及びカルボキ シ変性セルロース 等の合成樹脂が用いられる。その添加量は 0.1~30%、好ましくは 1~30%である。有機溶剤としてはアルコール、アセトン、 をロソルアなどの水溶性溶剤、エステル、ケトン、 芳香族系等の有機溶剤が用いられる。

出来る。

. . .

即ち本発明は天然皮革の表面に付着し、または内部に含有してなる抗菌ならびに防 強 機能を有くる 天然皮革用組成物、及び抗菌性金属イオンを保持しているゼオライトを含有し、天然皮革を処理を ひいん ことにより その天然皮革の 抗菌性及び 散散を を向上させる 天然皮革用コーティング 剤組成物をも 包含するものである。

天然皮革仕上げ用組成物としては、例えば樹脂、 顔料、脚料、水、有機系溶剤、抗菌性ゼオライト 及び添加剤からなるものが挙げられる。

ここで使用される樹脂はアクリル系樹脂、ブタジェン系樹脂、塩化ビニル系樹脂、酢酸ビニル系樹脂、酢酸 雑煮系樹脂が、ウレクン系樹脂、蛋白系樹脂、 繊維素系樹脂が挙げられる。例えば、カルボキシル基含有重合性単量体 0.1~40%及び/又は架橋性官能基量体 100~50%好ましくはカルボキシル基含有重合性単量体 0.5~20%及び/又は架橋性官能基含有重合性単量体 0.5~20%及び/又は架橋性官量体99.8

タ) アクリルアミド、(メタ) アクリル酸グリシジル、(メタ) アクリル酸 2 ーヒドロキシエチル、無水マレイン酸、(メタ) アクリルアミド、(メタ) アクリル酸 2 ーヒドロキシプロピル、(メタ) アクリル酸 N.N-ジメチルアミノエチルが挙げられる。 その他の重合性単量体 としては、(メタ) アクリル酸 アルキル (C:1-12) 、アクリロニトリル、スチレン、酢酸ビニル、ビニルトルエン、ブクジエン等がある。

~75%とからなる共重合体を含有する水性樹脂で ある。共重合体の中にカルボキシル基含有単量体 を共重合することは、重合体の機械的安定性を高 めると共に架橋性官能基合有連合性単量体との分 子内架橋を促進するため、耐水性が向上する。し かし、カルボキシル基含有重合性単量体の含有量 が、40%を越えると掛脂の観水性が増加し、耐水 性が低下する。カルポキシル基合有単量体として は、アクリル酸、メダクリル酸、イタコン酸、フ マール酸、マレイン酸、ピニル安息香酸等が挙げ られるが、中でもアクリル酸、メタクリル酸、ィ クコン酸が好ましい。架橋性官能基含有重合性単 量体を共重合することは、カルボキシル基含有重 合性単量体と、あるいはそれ自身で分子内架構を し、架橋密度を高めることにより耐水性を向上す ることができる。しかし、架橋性官能基含有度合 性単量体の含有量が10%を越えると、重合中に架 僑 反 応 が 進 行 し て ゲ ル 化 物 が 生 じ 、 正 常 な 水 性 ェ マルジョンを得ることができない。架橋性官能基 含有重合性単量体としては、N-メチロ-ル (メ

顔料としては一般に使用される有機系顔料及び無機系顔料等が用いられる。その添加量は上記組成物に対し、通常 0.1~30%、好ましくは 1~10%である。

染料としては塩基性染料、酸性(含金)染料、反応性染料、酒精染料等が用いられる。その添加量は上記組成物に対し通常0.01~50%好ましくは0.05~20%である。

期料としてミルクカゼイン、アルブミン、セラック、キチン質 澱粉等の 天然物及びカルボキシ変性セルロース等の合成 調料が用いられる。その添加量は 0.1~30%、好ましくは1~30%である。有機溶剤としてはアルコール、アセトン、方を放不などの水溶性溶剤、エステル、ケトン、芳香族系等の有機溶剤が用いられる。

天然皮革仕上げ用組成物中の抗菌性ゼオライト添加量は、0.01~50%好ましくは0.02~20%である。抗菌性ゼオライトの添加量が0.01未満では抗菌性及び防強性が低下する。一方添加量が30%を進えても抗菌及び防強効果は変わらない。同時に仕上

げ用組成物の仕上げ加工物への塗装は抗菌性金属イオンの量としての.isg/㎡~1g/㎡となる様にすることが好ましい。すなわち抗菌性ゼオライトの仕上げ用組成物への添加量が少ない場合に強勢量を上げる必要がある。また抗菌及び防敵の効果はできる限り、仕上げ加工物全面に均一に強装されている方が高い。この時従来使用されている下BZ、カルベンダジンの併用も可能である。

仕上げ用組成物中への抗菌性ゼオライトの添加方法及び添加順序は特に限定するものではなく、樹脂の中に添加しても、仕上げ用組成物中に添加しても良い。

抗菌性ゼオライトの形態は、パウダーであっても、 予めパウダーを界面活性剤とともに譲肉したペーストであっても、また乾燥工程前のゼオライトの ウェットケーキであっても良く、仕上げ用組成物 の中で均一に分散しておれば良い。

尚、諸性質の向上を目標としてケトン・エステル系の芳香族溶剤、BTX等の疎水性有機溶剤、カゼイン系、ゴム系等の周知の樹脂エマルジョン、

は待子張り、自動車シート、ブッククロス、卓上上敷等、日用雑貨分野では袋物、バッグ、財布、麹、ベルト等があげられる。

本発明におけるウレタン樹脂塗料組成物とは、 ウレタン樹脂、飼料、充填剤、添加剤、溶剤およ び抗菌性ゼオライトよりなる。

顔料としては、酸化チクン、黄鉛、カーボン、酸

盤装する機械としてはスプレー塗装機、カーテンコーター、ロールコーター、マングル等の周知の塗装機がある。又ドクターナイフ、エアーナイフ等のコーティング機械やグラヒア印刷機、捺染機等で塗装することもできる。

本発明の仕上げ用組成物は従来から塗装されている天然皮革のすべてに使用することができる。とりわけ抗菌、防黴、防臭等を目的とする用途、例えば衣料分野ではブレザー、ジャンパー、スカート、ジャケット、パンツ、手袋等、靴分野では飛の内張り、中敷、スリッパ等、産業質材分野で

化鉄等の無機飼料、フタロシアニン開料、アゾ飼料、キナクリドン 顔料等の有機飼料の単独 もしばは混合物、あるいはこれらの顔料をカレタン 樹脂溶液などに分散させた油性加工顔料がある。 充填剤としては、炭酸カルシウム、硫酸パリウム、カオリン、クレー、タルク、酸化アンチモンなどがある。

添加剤としては、界面活性剤、紫外線吸収剤、離型剤、色分れ防止剤、可塑剤などがある。

溶剤としては、トルエン、キシレン、シクロヘキサノン類のごとき疎水性有機溶剤、アルコール、メチルエチルケトン、ジメチルホルムアミド類のごとき水溶性有機溶剤をいう。

さらに、 最 特 加 工 品 で あ る ウ レ タ ン レ ザ ー 組 成 物 の 緒性 能 向 上 を 目 的 と し て 、 ア ク リ ル 樹 脂 、 塩 酢 ビ 樹脂 、 シ リ コ ン 樹 脂 、 ス チ レ ン 樹 脂 な ど の 樹 脂 類 や、 髭 消 し 剤 、 感 触 調 整 剤 、 酸 化 防 止 剤 な ど も 適 宜 使 用 す る 事 が で き る。

そして、本発明におけるウレウタン樹脂組成物の成分比率は、ウレタン樹脂10~80重量%(以下%

と略す)、顔料0~50%、充塡網0~50%、溶剤 5~70%、添加剤0~5%、その他错性能向上剤 0~30%、および抗菌性ゼオライト0.01~50%で ある。ここで、ウレタン樹脂組成物中の抗菌性ゼ オ ラ イ ト の 添 加 配 合 量 は 、 好 ま し く は 0 . 0 1 ~ 2 0 % である。抗菌性ゼオライトの添加量が0.01%未満 では抗菌及び防黴作用が低下する。一方添加量が 30%を越えても抗菌及び防黴効果は変わらない。 同時に合成皮革用ゥレタン樹脂塗料組成物の合成 皮革基体への塗装は、抗菌性金属イオンの量とし て0.1mg/m~1g/mとなる様にすると好ましい。 ウレタン樹脂塗料組成物中への抗菌性ゼオライト の添加方法及び添加順序は特に限定するものでは なく、ウレタン樹脂の中に添加しても塗料組成物 の中に添加しても、また油性加工飼料などを添加 した着色ウレタン樹脂塗料の中に添加してもよい。 また抗菌性ゼオライトの形態は、パウダーであっ ても、予めパウグーをピヒクルとともに練肉した 油性ペーストであっても良い。

加工する機械としては、ドクターコート、ロール

カオリン、炭酸カルシウム等、分散剤としてはノーニオン系、アニオン系界面活性剤、トリポリリン酸ソーダ、ペキサメタリン酸ソーダ、ポリカルボン酸塩等である。

着色剤としては染料、有機飼料、無機飼料及びそれらの水性加工染料、顔料がある。

コーター、パーコーター、グラピア印刷機等のコーティングマシン、スクリーン印刷、スプレー鹽 芸、ディッピング、 刷毛盤りでも可能である。 本発明の合成皮革用ウレクン HI 脂盤料組成物は、 合成皮革の全用途に使用できるが、とりわけ抗菌、

自成及単の全用途に使用できるが、とりわけ抗菌 防黴、防臭等を目的とする用途、たとえば衣料分 野では雨ガッパ、スキーウェア等のスポーツウェ ア、日用雑貨分野では紙、サンダル、中数、産業 資材分野では、テント、イス貼り等があげられる。

水性塗料組成物としては、例えば接着及び塗膜を形成する樹脂と酸化チタン、体質飼料、分散剤、粘性調整剤、造腹助剤、着色剤、水及び抗菌性ゼオライトとその他の添加剤が挙げられる。

樹脂とは水溶性樹脂並びにエマルジョン樹脂があり、アクリル系樹脂、ブクジェン系樹脂、塩化ビニル系樹脂、ポリウレタン系樹脂、ポリエステル系樹脂、ポリアミド系樹脂、繊維素系樹脂等がある。

酸化チタンはルチル型酸化チタン、アナターゼ型 酸化チタン、体質顕料としてはクレー、タルク、

れば問題はない。

本発明における抗菌性ゼオライトの固体粒子の活加量は0.01~50%好ましくは0.02~20%である。抗菌性ゼオライトの添加量が0.01%未満では抗菌及び防酸作用が低下する。一方、添加量が30%を越えても抗菌及び防酸効果は変わらなない。同時に水性塗料組成物の被墜装物への塗装は抗菌性金属イオンの量として0.1mg/m~1g/mとなる様にすると好ましい。

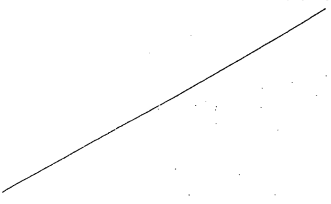
又、 従来使用している有機系抗菌、 防 敵剤 と併用 しても抗菌性ゼオライト 混入水性 塗料の抗菌、 防 敵効果は低下することはなく、 併用してもさしつ かえない。

この様にして得られる抗菌性ゼオライトを含有する水性塗料組成物は製造工程から混入したり、保存中に整殖する細菌や酸に、又、強装液に繁殖する細菌や酸に対し強く、防腐、防酸性に優れていることが確認された。

#### (発明の効果)

本発明の加工用組成物は、抗菌性ゼオライトを含有しているため、加工物の抗菌性、防御性を長期間にわたり高く維持できる効果がある。

その上加工物の経時的な退色性を少なく抑える ことができて、高い耐久性が得られる効果もある。



#### (実施例)

以下本発明を実施例によりさらに詳しく説明する。

参考例 1 (抗菌性ゼオライトの調製法)

ゼオライトは、A - 型ゼオライト(Na<sub>2</sub>O · Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> · 1.9SiO<sub>2</sub> · x H<sub>2</sub>O: 平均粒径1.5 μ<sub>m</sub>)、 X - 型ゼオライト(Na<sub>2</sub>O · Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> · x H<sub>2</sub>O: 平均粒径2.5 μ<sub>m</sub>)、 Y - 型ゼオライト(1.1Na<sub>2</sub>O · Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> · 4SiO<sub>2</sub> · x H<sub>2</sub>O: 平均粒径0.7 μ<sub>m</sub>)、 天然クリノプチロライト(15O~25O メッシュ) の4種類を使用した。イオン交換の為の各イオンを提供するための塩としてNH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>、AgNO<sub>3</sub> 、Cu(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>及びZn(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>の4種類を使用した。

表 1 に各サンプル調製時に使用したゼオライトの種類と混合水溶液に含まれる塩の種類及び濃度を示した。No.1~No.6の 6 種類の抗菌性ゼオライトのサンプルを得た。

各サンプルとも、 110 で で 加 熱 乾燥 した ゼ オ ライト 粉 末 1 kg に 水 を 加 え て 、 1.3 g の ス ラ リ ー とし、 そ の 後 健 伴 し て 脱 気 し 、 さ ら に 適 量 の 0.5 k

	*	<b>  14間(</b>		2 1	3 23	15	==	2	
	143.46	콗		5.0	6.2	5.5	5.1	5.7	
	7.6)	Cu(NO <sub>3</sub> ) s 2n(NO <sub>3</sub> ) s			1	0.18	0.60	ı	
	混合水浴既如淡 (17.6.)	Cu (NO <sub>3</sub> ) ;		1	0.35	1	1	1	
	混合水	NIL NO. ARNO.	51.0	0.015	0,15	0.15	0.015	0.13	1
•		NII.NO.	1.5	1.5	1.2	3.1	 8	ı	
	호 1111 : 1111 : 1111 : 1111 : 1111 : 1111 : 1111	9	88	श्च	8	910	288	8	1
	年世(X)	Zu	1	1	1	2.5	0.25	j	
	ф⊘≙:	ತ		1	5.0	ı		1	
	54	As	5.0	0.5	5.0	5.0	0.5	5.0	
	4:7	¥.	1.0	9:	0.5	1.0	8.0	1	
	サンアル セオライト セオライト中の含有量の) No. A6初	3	∢.	∢	×	>	クリノブチロライト	۷ .	
	4777		_	8	m	₹	'n	و	

実施例 1 ~ 6 及び比較例 1 (紙用コーティング液の調製及び抗菌性コート紙の抗菌カテスト)

アクリル系水性エマルジョン (大日本インキ化学工業時製 DICNAL E-8280) 300g、炭酸カルシウム水性ベースト(同上社製 DISPERSE F-1000) 500g、水性加工銀料 (同上社製 DISPERSE BLUE SD-6038) 10g 及び水190gを配合し、分散攪拌機で10分間潤拌混合して紙用コーティング液を銅製した。

上記コーティング液100gに参考例1の抗菌性ゼオライトのサンプルNo.1~No.6を各々3g配合し(ただし、比較例1は配合せず。)、分散攪拌機で30分間攪拌混合し、抗菌性ゼオライト混入紙用コーティング液を得た。

これら各々のコーティング組成物を市販の上質紙上にオートマチィックフィルムアプリケーターを用いて80g/m HET盤布し、 110 で × 3 分間の乾燥を行い、抗菌性セオライト表面コート紙を得た。

l × 10 Mala L に希釈した緑隠菌(Pseudomonas aeruginosa)、枯草菌(Bacillus subtilis)の混った 合怒濁液を1ml 滅菌コンラージ棒で上記作成コー

ゲル(Aspergillus niger) 、ベニシリウム フェ・クロスム(Penicillium funiculosum) の混合懸濁、液を用い、JIS Z-2911に従い含浸紙の防敵試験を行ったところ、実施例 7 ~12では全く黴の発生がなく、比較例 2 では全面に黴が発生した。

実施例13~18及び比較例 3 (抗菌性ゼオライト混入紙の調製)

参考例 1 で得たサンプルNo.1~6の抗菌性ゼオライト150g、モノエチレングリコール30g、ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮合物45g、イオン交換水75gをサンドグラインダーで3時間練肉し、抗菌性ゼオライトの50%水性ベースト(1)~(VI)を得た。

木材バルプをピーターを用い30分叩解し、これを叩解機に移し、上記抗菌性ゼオライトのベースト ( ! ) ~ ( Y ) を木材パルプに対し 2 % (ただし比較例 3 は配合せず。)、市販ロジンサイズ剤を0.5 %、市販硫酸アルミニウムを 2 %添加し、抄紙原料を調製した。

上記抄紙原料を用いて手抄き装置により温紙を

ト紙に盤布し、37 C×18時間培養し、生理食塩水で菌を流し出し、その菌液の生菌数の測定を行ったところ、実施例1~6の生菌数は0個/m & 、比較例1の生菌数は8×10°個/n & であった。

実施例 7~12及び比較例 2 (紙用含浸液の調製及び抗菌性含浸紙の防敵テスト)

アクリル系水性エマルジョン [大日本インキ化学工業 爾製 DICNAL E-8200] 600g、炭酸カルシウム水性ベースト [同上社製 DISPERSE F-1000] 100g、水性加工餌料 [同上社製 DISPERSE RED SD-1011] 20g 及び水280gを配合し、分散攪拌器で10分間攪拌混合し紙用含浸液を調製した。

上記含浸液100gに参考例1の抗菌性ゼオライトのサンプルNo.1~No.6を各々3g配合し(ただし、比較例2は配合せず。)、30分間農拌混合し抗菌性ゼオライト混入含浸液を得た。

これら各々の紙用含浸液を市販ろ紙にパッドドライヤーを用いて含浸加工(pick\_up 200%、 乾燥130 で×5分間)を行い、含浸紙を得た。

1×10°個/mℓに希釈したアスペルギルス ニ

作成し、乾燥後、200g/mの抗菌性セオライト混入紙を作った。

l×10°個/m ℓに希択した緑膿菌(Pseudomonas aeruginosa)、枯草菌(Bacillus sublilis)の混合懸濁液を、滅菌コンラージ棒で上記作成手抄紙に塗布し、37℃×18日間培養し、生理食塩水で菌液を流し出し、その菌液の生菌数の測定を行い、抗菌性の評価を行ったところ、実施例13~18の生菌数は 0個/s ℓ、比較例3の生菌数は 4×10°個/m ℓであった。

又、実施例13及び18で得た手抄紙につきロングライフフェードオメーター(スガ試験機社製)にて退色試験を50時間及び100時間行い、色差計(日本電色工業社製)を用いて試験前の原紙との色差ΔEを測定した。結果を表2に示す。

表 2

試 験 紙	色岩	<b>Φ</b> Δ E
	50時間後	100 時間後
実施例13	0.9	1.8
実施例18	18.9	35.0

実施例19~24および比較例 4 (感熱記録シートの 調製)

#### A液(色素液):

3-(N- エチル-P・トルイジノ)-6-

<del></del>		
水		5.0 ~
10%ポリピ	ニルアルコール水溶液	3.0 -
1-6 7 0 4	シ-2- ナフトエ酸フェニル	2.0 ~
メチル-7-	アニリノフルオラン	1.0部

#### B液(酸性物質液)

							-	st								2	3.6	 ;	
-	*	_														1	0.0	) <i>~</i>	
	0	%	**	ŋ	t	ش	ル	7	n	J	-	ル	水	18	液		7.0	0 ~	
	抭	菌	性	ť	*	Ŧ	1	ŀ	Νó	. 1	~	No	. 6	6			0.	1 -	
	ス	テ	7	ij	ソ	啟	亜	鈤									0.	5 ~	
	炭	故	カ	ル	シ	ゥ	7										3.	0 ~	
	٤	ス	フ	¥	,	-	N	A									3.	0 8	В
_	100		. 150	· II	. 103	Д	rex.	,											

上記 A 液および B 液を別個に配合し、それぞれペイントコンディショナで 粉砕分散させた後、 A 液11.0部と B 液 23.6部とを混合して感 然発色性塗

ces 社製)にて退色試験を50時間および100 時間行い、試験前の試料との色差をミノルタ色彩色差計CR-100型(D。s光線使用)を用いて測定した。結果はCIF 1976によるL\*~a\*~b\*衷色系での色差ΔΕ値で表わした。

表 3

试験		* )	抗菌性	色	差 Δ E
シー	<b>+</b>	防敵性	(個/=1)	50時間後	100時間後
実施	₩19	3	0	0.7	1.5
	2 0	3	0	_	
-	2 1	3	0		
~	2 2	3	0		
	23	3	0	_	
•	2 4	3	0		
比較例	14	1	6 × 10 •	20.1	36.2

※防黴性評価 1:全面に黴発生 3:黴なし

料とした(ただし比較例4は抗菌性ゼオライトの 添加なし。)。次いでこれを64.5g/dの上質紙上 に乾燥後の塗布量が8g/dとなる様に塗布し、乾 爆して感熱記録シートを得た。

これらの窓熱記録シートを用い、以下の様にして防黴試験、抗菌性試験、耐光性試験を行った。 結果を表3に示す。

#### (防蛩试验)

11.0 -

アスペルギルス ニゲル(Aspergillus niger) 1FO 4407を用い、JIS 2-2911に準拠して行った。

## (抗菌性試験)

感熱記録シートをそれぞれ50×50 mm に切り取って試験片を作成し、そこに大腸菌液(10 ° 個 / ∞ℓ)を 15 m ℓ 降り掛け、37℃で18時間培養した。菌液を生理食塩水にて洗い流し、この液について存在する大腸菌数を測定した。

#### (耐光性試験)

実施例19及び比較例4で得た感熱記録シートに、 ついてフェードオメーター(Atlas Electric Devi

#### 実施例25

#### C液(色素液)

3-(N- エチル-P- トルイジノ)-6-	-
メチル-7- アニリノフルオラン	1.0倍
1-ヒドロキシ-2- ナフトエ酸フェニル	2.0 BB
石油 掛 脂 * の 15 % リ グ ロ イ ン 溶 液	6.0 部
リグロイン	5.0部
£†	14.0部
D液(酸性物質液)	
ビスフェノール A	3.0部
見 設 カ ル シ ウ ム	3.0部
ステアリン酸亜鉛	0.5部
No.1の抗菌性ゼオライト	0.1部
石油 樹脂 * の15 % リグロイン溶液	14.0部
リグロイン	10.0部
āt	30.6部

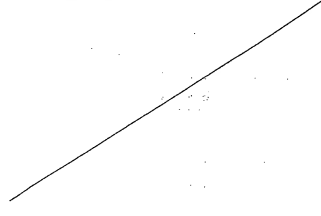
\*三井石油化学工業師製ハイレッツ C - 110 X 上記 C 液および D 液を別個に配合し、 それぞれベイントコンディショナで 粉砕分散させた 後、 C 液14.0部と D 液30.6部とを混合して感熱発色性塗

麦

料とした。以下、実施例19と同様にして、感熱記 録シートを得、次いで同様の試験を行った。結果 を表りに示す。

実施例26~30及び比較例5(密熱記録シートの調

抗菌性ゼオライトNo.1に代えてNo.2~No.6をそ れぞれ0.1、0.1、0.4、0.8 および0.3 部添加 し、あるいは抗菌性ゼオライトを添加しない(比 較例 5 )、以外は実施例25と同様にして、感熱記 録シートを得、次いで実施例19と同様の試験を行 った。結果を表るに示す。



滴下終了後、45~50℃で30分攪拌を続け、その 後 25 % アンモニア水で pHを 6 ~ 8 に 調 整 し 、 樹 脂 分47%の水性エマルジョン樹脂 (A)~(D) を得た。 モノマー混合物(A):

7	2	IJ	ル	魰	ブ	ታ	ル										45.0g
7	Þ	ij	ル	故	I	チ	v										45.0g
7	ŋ	ij	ם	=	۲	ŋ	ル										10.0g
ァ	9	IJ	IV	俊													3.0g
N	-	j	チ	D	-	ル	7	ŋ	ŋ	ル	7	マ	४	F			3.0g
ボ	IJ	*	+	シ	I	チ	レ	ン	,	=	ル	フ	£	ے	ル	I	ーテル

ドデシルベンゼンスルフォン敵ナトリウム

0.5g

3.0g

1	7	-	混	合	物	( 8	<b>;</b> ( )										
7	1	IJ	ル	台	ブ	チ	ル										40.0g
7	D	IJ	ル	餃	I	Ŧ	ル										40.0g
ス	チ	レ	ン														20.08
7	1	ij	ル	醭													3.0g
N	-	J	Ŧ	D	-	ル	7	9	ŋ	ル	7	7	1	F			3.0g
F	デ	シ	ル	~	ン	f.	ン	ス	ル	フ	<b>#</b>	ン	餃	ナ	ŀ	IJ	ウム

试験		防黴性	抗菌性	色	差 Δ E
シート			(個/=1)	50時間後	100時間後
実施例	25	3	0	0.6	1.5
-	26	3	0	-	
•	27	.3	0	_	_
•	28	3	0		
~	29	3	0		
7	30	3	0	_	
比较例	5	1	7 × 10 *	20.1	37.1

実施例31~36および比較例 6 (バッキング 布の調 901)

温度計、冗伴棒を付した4ツロフラスコにイオ ン交換水75g 、ポリオキシエチレンノニルフェニ ルエーテルO.1gを添加し、窒素ガス置換をしたの ち、40~45℃で過硫酸アンモニウム 1 %水溶液25 8 とメタ重亜硫酸ソーダ1%水溶液25g と以下の モノマー混合物 (A)~(D) を同時に 3 時間かけて 滴下した。

	1.8g
ラウリル硫酸ナトリウム	0.5g
モ ノ マ ー 混 合 物 (C):	
アクリル酸エチル	95.0g
アクリロニトリル	5.0g
イタコン酸	2.0g
・N-メチロールアクリルアマイド	3.0g
ポリオキシエチレンノニルフェニルコ	ローテル
	5.0g
モ ノ マ ー 混 合 物 (D):	
アクリル酸2-エチルエステル	20.0g
アクリル酸エチル .	80.0g
メタクリル酸	3.0g
メタクリル酸グリシジル	3.0.

参考例 1 で得たサンプルNo.1~ 6 の抗菌性ゼオ ライト150g、モノエチレングリコール30g 、ポリ オキシエチレンノニルフェニルエーテル(HLB 13) 15g 、イオン交換水105gをサンドグラインダーで

ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル

3.0g

表 5

単位(重量ン

3 時間級肉し、抗菌性ゼオライトの50%水性ペースト(1)~(VI)を得た。

表 5 に示す処方により バッキング 組成 物を調製し、下記の条件でカーベット 裏面に 塗布し実施例のバッキング 布 31~36 および 比較 例のバッキング 布 6'を得た。

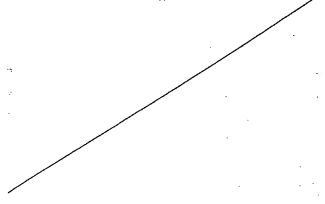
発泡条件:ホバートミキサー(ホバート社製)

3倍発泡

営布条件:ドクターナイフコーター

**塗布量:800g/㎡(WET)** 

乾燥条件:140 ℃、10分



#### 貯蔵安定性

上記パッキング組成物100gをスズメッキ缶に秤取し、腐敗起因因として約1×10<sup>4</sup>個/m & に希釈した枯草菌(Bacillus subtilis) 、緑膿菌(Pseudomonas aeruginosa) および大腸菌(Escherichia coli) の混合懸濁液を1m & ずつ接種した。

容器を密封し28℃で7日間培養した後、組成物中の生菌数から殺菌効果を評価した。その結果を表6に示した。

表 6

		実	疮	91			比較例
	31	32	33	34	35	36	6
殺菌効果 (菌滅少率) (X)	99.9 以上	98.5	99.5	99.9 以上	99.9 以上	99.0	0

本発明のバッキング組成物は強力な殺菌効果を有しており製造工程及び保存中に優れた防腐性を示した。尚、上記ゼオライトを添加したバッキング組成物及び添加しない組成物のバッキング剤としての性質を比較したが、ほとんど差は認められ

実 旆 74 出较例 項 目 32 33 31 34 35 6 エマルジョン樹脂 (A) 52 52 52 (B) 52 (C) 52 52 炭酸カルシウムSS#30 40 40 40 40 40 ステアリン餃アンモニウム 5.0 5.0 5.0 | 5.0 5.0 5.0 5.0 ラウリル硫酸ナトリウム 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 アクリル餃ナトリウム(2%) 2.1 2.4 2.4 2.0 1.5 2.1 2.5 ゼオライトの水性ペースト (1) (II) 0.1 **(II)** 0.1 (IV) 0.5 (V) 1.0 (VI) 0.4

なかった。

バッキング加工布の抗菌性試験

実施例31~36及び比較例6で得たバッキング加工布31~36及び6について大腸菌液(10°個/mℓ)及び黒こうじ敵液(10°個/mℓ)をそれぞれ 15mℓ よりかけ、37℃で18時間培養した。菌液を生理食塩水にて洗い流し、この液について存在する大腸菌数および黒こうじ敵数を測定した。結果を表7に示す。

表 7

試験布	大 陽 菌 数 (個 / m & )	黒こうじ 強 数 (個 / a ℓ)
3 1	0	0
3 2	0	6 × 1 0
3 3	0	3 × 1 0
3 4	0	0
3 5	0	0
3 6	0	5 × 1 0
6,	9 × 1 0	5 × 10 *

本発明のバッキング組成物は強力な殺菌効果を

有しており優れた防敵性があることを示した。尚、 従来から用いられているTBZ、カルベングジン 等の抗菌剤と併用した場合についても同様な効果 が認められた。

#### 耐光性試験

バッキング加工布31及び36についてカーボンアーク型フェードオメーター (スガ 試験 機社製) にて退色試験を50及び100 時間行ない、試験前の原布との色差をミノルタ色彩色差計 C R - 100 型 (D・3光線使用) を用いて測定した。 結果はC I F 1976による L \* - a \* - b \* 表色系での色差 △ E 値で表し、表 8 に示す。

表 8

试验布	色差	( Δ E )
\$4 32 TI	50時間後	100 時間後
実 施 例 31	1.1	1.8
~ 36	17.4	32.7

実施例37~43及び比較例7~9(繊維接着用樹脂 組成物の調製)

表 10

单位(g)

原料		モノマーエマルジョン 混合物								
	(a2)	(b2)	(c2)	(d2)						
アクリル酸エチル	300	300	100	170	1					
アクリル酸プチル	150	-	110	170	l					
メタクリル酸メチル	-	120	-		١					
アクリロニトリル	50	-	_	50	1					
イタコン酸	10	-		-						
メタクリル酸	-	10	-	J -						
スチレン	-	-	250	_	l					
アクリル酸・	-	-	10	15	l					
N-メチロールアクリルアミド	10	10	-	10						
2-ヒドロキシエチルアクリレート	_	_	10	_						
グリシジルメタクリレート	_	_	5	5						
ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル	30	30	10	30						
アルキルベンゼンスルホン酸ソーダ	_	-	20	_						
イオン交換水	200	200	200	200						
10%過程数アンモニウム水溶液	10	10	10	_						
3.5 %追發化水紫水	_	_	_	10						
10%メク重亜硫酸ソーグ水溶液	10	10	10	_						
10%ロンガリット水溶液	_	_	_	10						
	- 1	- 1								

温度計、提祥棒を装着した 2 2 4 つロフラスコに表 9 の活性剤水溶液(a1)~(d1)と触媒を添加し、窒素ガス置換をした後、45~50でで過硫酸アンモニウムとメク重亜硫酸ソーダの10%水溶液及び表10のモノマーエマルジョン混合物(a2)~(d2)を 3時間かけて消下し反応した。滴下終了後、45~50でで30分間 攪拌を続け、固形分55%の水性エマルジョン樹脂(A)~(D)を得た。その後、25%アンモニア水でpxを5~7に調整した。

表 9

(単位g)

原	#EI	活性削水溶液							
, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		(al)	(61)	(c1)	(61)				
イオン交換水		2:30	320	280	310				
ポリオキシエチニルフェニルエ	レンノーテル	0.5	0.5	0.5	5				
過硫酸アンモニ	ウム	1	1	1					
35%過酸化水素	水	_			1				
メタ重亜硫酸アンモニウム		1	1	1					
ロンガリット	_				1				

次いで参考例 (1) で 得 たサンブルNo.1~6 の 抗 圏性 ゼオ ライト150g、 モノエチレングリコール30g、 BLB13 の ポリオ キシエチレンノニルフェノールエーテル15g、 イオン交換水105gをサンドグライングーで 3 時間分散し抗菌性ゼオライトの50%水性ペースト (I) ~ (VI) を得た。

これらを表11に示す組成で混合して繊維接着用 問脂組成物を得た後、表11に示す加工条件で布と 布又は布と紙の貼り合せを行って加工布を得た。

	項目		実	<del>连</del> 例	比较多	1	表达例	-	比较例	夷	<del>281</del>	比较例	
	- <del>-</del>		37	38	7	39	40	41	. 8	42	43	9	
ラックス DICNAL ネオコー	メターDS-613EL※1 H-20 ※2) -ル SWC ※3) モニア水	A B C D	80  20  0.5 	80   20  0.5 	80   20  0.5	- 60 - 2 1 - 37	- 60 - 2 1 - 37	- 60 - 2 1 - 37	- 60 - - 2 1 - 37	- - 100 - - - 2 1	- 100 - - 2 1	- 100 - - 2 1	
ゼオライ	トの水性ペースト	(I) (II) (II) (V) (V) (V)	1.0	- 0.4 - - -	-	- 0.3 - - -	0.3	   1.5	-	1.0	- - - - 1.0		
加工条件	発砲倍率 ※5〉			2		10 5			10	10 -			
	性布方法		74	-3-	ŀ		<b>含</b>	凌		 ۲۲۰		+	
	塗布量(g/nl)			100				<del></del>		•	3 0		
	付着率 (%)		•••••	<del></del>		5	0	100	5 0	•••••••			
	乾燥		140	τ×3	3分	1	40 °C	× 3分		140 ℃×3分			
	布地		綿とはの別	リエス	ナル	紹サテ: ポリエス	ノ右に ステルネ	3没後 6と貼り	) 습반 7	ポリエステルニット 布と紙の貼り合せ			

※1) ラックスターDS-613EL: 大日本インキ化学工業時製スチレンープタジエン共重合エマルジョン ※2) DI CNAL H-20 : 同上社製整泡剤

※3) ネオコール SHC : 第一工業製棄師製ジオクチ \_ ルスルホコハク酸ソーダ

エポキシ系架橋剤

※ 4) DI CNAL EX : 大日本インキ化学工業 辞製

※ 5) 発 泡 機 : 三 英 製 作 所 製 ハ ン ド ミ キ サ ー

この様にして得た加工布について大腸菌液(10°個/m e) 及び黒こうじ徴(10°個/m e) をそれぞれ 15m e ふりかけ、37℃で18時間培養した。 菌液を生理食塩水で洗い流し、この液について存在する大腸菌数及び黒こうじ徴数を測定した。 結果を表12に示す。

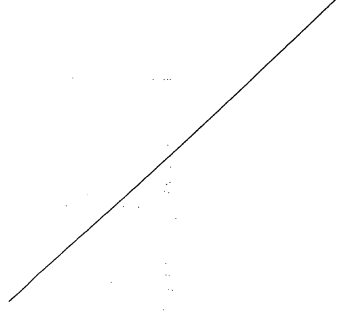
表 12

	大 陽 菌 数 (個)	黒こうじ 数数(個)
実施例37	. 0	5 × 10
~ 38	0 ·	8 × 10
比较例 7	7 × 10 *	5 × 10 •
実施例39	0	2 × 10
″ 40	0	0
" 41	0	0
比较粉8	7 × 10 *	3 × 10 •
実施例42	0	0
7 43	0	6 × 10
比較例 9	7 × 10 *	3 × 10 •

実施例42および43で得た加工布についてフェードオメークー(スガ試験機製)で耐光試験を行なった。50時間および100時間後の試料と原布との色差をミノルタ色彩色度計CR-100型(D・3光線を使用)を用いて測定した。結果はCIF 1976によるL\*-a\*-b\*表色系での色差△E値で表わし表13に示す。

妻 13

試験布	色差 △ E								
D. 32 15	50時間	100 時間							
実施例42	0.8	1.4							
- 43	13.5	25.9							



麦 14

単位 (重量%)

原料	I	マルジョ	ン樹脂	
7/1	(A)	(B)	(C)	7
アクリル酸プチル	21.0	21.0	-	7
アクリル食エチル	21.0	-	42.5	
メタアクリル酸メチル	-	21.0	-	
アクリル酸	2.0	1.5	-	
メタアクリル酸	-	_	2.0	1
Nメチロールアクリルアミド	1.0	1.0	0.5	1
メタクリル酸グリシジル	-	0.5	_	l
ポリオキシエチレンノニル フェニルエーテル	0.5	0.5	0.3	
ポリオキシエチレンアルキルフェニル エーテルのサルフェートアンモニウム塩	0.5	0.5	0.3	
水	.52.5	52.5	52.9	
その他独媒及び中和剤	1.5	1.5	1.5	

オキシエチレンノニルフェニルエーテル(HLB約13) 15g、イオン交換水105gをサンドグラインダーで 3 時間線内し、信用機・・・・・・・

参考例 1 で得たサンプルNo.1~ 6 の抗菌性ゼオライト150g、モノエチレングリコール20g 、ポリ

組成物の調製)

15g、イオン交換水105gをサンドグラインダーで3時間線肉し、抗菌性ゼオライトの50%の水性ベースト(I)~(VI)を得た。次いで表14に示す処方でエマルジョン樹脂(A)~(C)を得、表15に示す処方により不満布用樹脂加工液 組織でより製造されたポリエステル機雑により製造されたロールにで放り、120 でで5分間乾燥後、130 で×5分間熱処理した。加工液の付着量は約200g/mとした。

表 15

単位 (重量%)

原料			実 施	<i>5</i> 4		比較例	7
		44	45	46	47	10	1
エマルジョン樹脂	Α	20	_	-	20	20	1
-	В	-	30	-	_	_	
-	С	-	_	20	_		
水		79.5	69.8	79	79.5	80	
ゼオライトの水性。	ペースト		-				
	(1)	0.5	-	_	-	_	
~	(I)		0.2	_			
7	(II)	_		1.0	_		
~	(VI)	-	-		0.5	-	
加工不機布重量(g/	(ส)	125	131	126	124	126	

実施例48及び比較例11 (不機布用樹脂加工液組成物の調製)

ポリエステル短繊維(機雑長31.4m、 機度 3 デニール)を使用し、重量40g/mのウェブを形成させ、 2 枚のナイロン網にはさんで、表16に示す処方の不機布用樹脂加工液組成物に含浸(浸漬)した後、マングルで絞った。網を取り去り、ウェブを 110 でで 5 分乾燥後、 130 でで 3 分間熱処理と不機布を得た。ウェブへの加工液の付着量は約80 g/mに調整した。

表 16

	実施例48	比较例11
エマルジョン樹脂(D)	3 0	3 0
· ***	6 9	7 0
ゼオライトの水性 ペースト ( N )	1	
加工した不微布重量 (g / ㎡)	5 2	51.5

尚、エマルジョン樹脂(D) は下記の表17の処方で 共重合させた。

表 18

原料	実施例49	<b>比較例12</b>
エマルジョン樹脂(E)	8 0	8 0
水	1 9	<del></del>
ゼオライトの 水性ペースト ( V )	1 .	2 0

尚、エマルジョン樹脂(E) は下記の表19の処方で 共重合させた。

表 19

		I	7	ル	ッ	9	ン	( E	)	の	粗	成		•	(	重	<u>量</u>	%	)
塩	化	F.	=	IJ	デ	ン											T	4	0
I	Ŧ	ル	7	2	ŋ	レ	_	۲										1	0
ボエ	リ -	オテ	キル	シの	エサ	チル	レフ	ンェ	7 -	ルト	キソ	ルー	フダ	ュ塩	=	N		4	
水																		4 9	. 5
λŧ	媒	及	び	ф	和	剤												1	. 5

上記実施例44~49及び比較例10~12で得た不識 布の樹脂加工物について大腸菌液(10°個/mℓ) 及 び黒こうじ徴液(10°個/mℓ) をそれぞれ 15mℓ降

表 17

L		1	. 7	n	ن ،	,	ン	捌	脂	( 0	)	Ø	組	成	(	重量(1)
7	2	ij	л	自	I	Ŧ	ル									20
1	Þ	7	1	ij	JL	啟	×	チ	N							23
1	9	1	ij	n	故	1	ij	シ	ジ	ル						1.5
1	Þ	J	ν	紋												0.5
ポエ	<b>y</b>	オテ	キル	シの	ェサ	チル	レフ	ンェ	ア -	ルト	キソ	ルー	フダ	塩	ニル	4.0
水																49
独	媒	及	び	ф	和	剤										1.5

実施例49及び比較例12(抗菌性不機布のテスト)

表18に示す処方による不機布用樹脂加工液組成物を泡立て装置(ホバート社製ホバートミキサー)にて約10倍(容量)に泡立てた後、200g/㎡のポリエステル製のスパンボンド不機布に約100g/㎡をナイフコートし、2 本ロールにて含浸させた。その後120 でで乾燥し、145 で×5 分間無処理した。

り掛け、37でで18時間培養した。 菌液を生理食塩水にて洗い流し、この液について存在する 大川樹数及び黒こうじ強数を測定した。 結果を表20に示す。

表 20

試験布	大陽菌数 (個/= 2)	黒こうじ欲数 (個/m 2)
実施例44	0	0
<b>"</b> 45	0	3 × 10
7 46	0	5 × 10
- 47	0	7 × 10
比較例10	9 × 10 *	5 × 10 •
実施例48	0 .	0
比較例11	3 × 10 •	4 × 10 4
実施例49	0	0
比較例12	1 × 10 ·	1 × 10 *

次に実施例44及び49で得た不機布の樹脂畑工物についてカーボンアーク型フェードオメーター(スが試験機社製)にて退色試験を50時間及び100時間行い、試験前の原布との色差をミノルタ色

彩色差計 CR - 100 型 (D., 光線使用) を用いて測定した。 結果は CIF 1976によるし\* - a \* - b \* 表色系での色差 Δ E 値で表わし、表 21に示す。

表 21

<b>试设布</b>	色差△m			
PV 4X 10	50時間後	100 時間後		
実 施 例 4 4	0.5	1.4		
実施例49	10.5	25.3		

実施例50~55及び比較例13(皮革用塗装剤組成物の調製)

モノマー混合物 (d):

アクリル酸プチル 51.0g メチルメクアクリレート 44.0g アクリル酸 2.0g ボリオキシエチレンノニルフェノールエーテル (HLB:17) 2.0g

次いで、参考例 1 で得たサンプルNo.1~6の抗 図性ゼオライト150g、モノエチレングリコール30 & 、ボリオキシエチレンノニルフェノールエーテ ル15g、イオン交換水105gをサンドグラインター で3時間 練肉し抗菌性ゼオライトの50%水性 たっ スト(I) を得た。 妻21に示す処方に な天然皮革用盤 び銀摺り牛革に盤装し、 なまれ た天然皮革を得た。 但し実施例55は銀摺りガラス を天然皮革の裏面のみにスプレー盤装した。

(実施例50~52の 強装条件)

銀付き牛皮革:衣料用、厚さ0.9 mm

(D) を得た。

モノマー混合物 (a):

アクリル餃エチル

97.08

アクリル酸

3.0g

ポリオキシエチレンノニルフェノールエーテル

(HLB:17)

2.0g

モノマー混合物(10):

アクリル酸プチル

80.0g

アクリロニトリル

15.0g

アクリル酸

E 0 -

ポリオキシエチレンノニルフェノールエーテル

(HLB:17)

٠..

モノマー混合物 (c):

アクリル酸プチル

75.0g

アクリロニトリル

20.0g ·

アクリル酸

4.0.

ツ N - メチロールアクリルアミド

・グリンジルメクアクリレート

. .

ポリオキシエチレンノニルフェノールエーテル

(HLB:17)

2.0g

- 1 回当りの塗装量:120g/ml

(実施例53~55及び比較例13の塗装条件)

銀摺りガラス革:くつ用、厚さ1.2 \*\*\*

行 程:クイトコート……手ぬり1回――乾燥

50 ℃ × 3 分間

塞 ケ バ………スプレー 塗 装 1 回──乾 燥

50 ° × 3 分間

1 回当りの強装量:手ぬり

175g/ m

スプレー: 150g/ m

_									<del></del>
	項:目		項 日		旌		94		比较的
L			50	51	52	53	54	55	13
e e	LCC 7'5	ックPA※	20	20	20	20	T-	T-	20
켷	エマルジ	ョン樹脂 (A)	10	_	-	-	25	10	_
被	-	(B)	-	20	-	-	-	-	-
組	-	(C)	30	20	-	10	-	30	40
成		(D)	_	-	10	30	-	-	-
物	水		40	40	90	40	45	110	40
処	エチルセ	ロソルプ	_	_	-	-	30	-	-
方	ゼオライ ベースト	トの水性 (1)	0.4		_	_	_	_	-
_	~	(1)	- ,	0.1	-	_	-	-	-
重	. "	(II)	-	-	0.1	_	_	<u> </u>	_
豆		(14)		-	-	0.5	-	-	-
部	*	(V)	-	-	-	- [	1.0	_	-
		(VI)	_	_	-	-	_	0.4	

※ LCC ブラックPA:大日本インキ化学工業機製の水性加工競響

工業時製アクリル樹脂エマルジョン)を入れ試験ドラムにて含浸させた。尚この時の浴pHは約4.5であった。30分間浴につけたのち、焼酸(1:10)でpH3.3 に調整し、10分間おいたのち流水で5分間洗い、室温にて乾燥し、天然皮革を得た。比較例として染色、加脂ののち焼酸(1:10)でpH3.3 に調整し10分間おいたのち、同様に洗い・乾燥を行い、天然皮革を得た。

実施例50~58及び比較例13~14で得た、天然皮革について大腸菌液(10°個/aℓ)及び黒こうじ黴液液(10°個/aℓ)をふり掛け、37でで18時間培養した。菌液を生理食塩水にて洗い流し、この液について存在する大腸菌数及び黒こうじ黴数を測定した。結果を表22に示す。

実施例56及び57 (抗菌性皮革の製作)

LCC クリヤーL-3350 (大日本インキ化学工業 明製ニトロセルロースラッカー) 120gに参考例1で得たサンブルNo.1の抗菌性ゼオライト30gを入れ、直径2mのガラスビーズ150gを加えた後、ペイントコンディショナーで3時間練肉し、抗菌性ゼオライトの20%ペーストを得た。このペースト1gを分散健全用いてLCC クリヤーL-3350 100g中に分散で出たのち、LCC シンナーL-20 (同上社製混合シンナー) 200gで希釈し、皮革用トップコート剤を得た。次いで実施例51および比較別13の塗装剤組成物を塗装した革の上になる機に塗装し、塗装された天然皮革を得た。

実施例58及び比較例14 (抗菌性皮革の製作)

北米産ステアーのウェットブルー (厚さ 1.5~2.0mm)にクロム 軽剤で再鞣を施し、更に染色、加脂を行ったのち、ウェットブルー100gに対して40での水100g、参考例 3 の50% 水性ペースト (1)1g及びLCC ベネテックス K-5 (大日本インキ化学

妻 22

<del></del>	·	
试验皮革	大 温 菌 数 ( 個)	黒こうじ数数 (個)
実施例50	0	0
<b>~</b> 51	0	7 × 10
<b>*</b> 52	0	3 × 10
- 53	0	0
- 54	0	. 0
<b>7</b> 55	0	8 × 10
比較例13	8 × 10 °	4 × 10 °
実 旋 例 5 6	0	0
- 57	0	2 × 10 <sup>2</sup>
58	0	0
比較例14	6 × 10 °	5 × 10 *

次に、実施例50及び55で得た天然皮革についてカーボンアーク型ロングライフフェードオメーター(スが試験機器製)にて耐光性試験を50時間及び100時間行い、試験前の塗装皮革との色差をミノルタ色彩色差計CR-100型(D.s.光線使用)を用いて測定した。結果はCIF 1976によるL\*-a\*-

# b \* 麦色系での色差△ E 値で表わし、表23に示す。

表 23

<b></b>	ĚΔE				
W 42 (X #	50時間後 100 時間後				
実施例50	1.0	2.0			
実施例55	21.8	41.7			

実施例59~64及び比較例15 (ウレタンレザー用樹脂液の調製)

下記に示す処方で樹脂分20%のウレタンレザー 用樹脂溶液(A) ~(D) を得た。

### (A) 一般無黄変型

	クリスポン3056※1)	100部
	イソプロピルアルコール	15部
	トルエン	15部
	ジメチルホルムアミド	20部
(B)	一般難贯変型	
,.	クリスポン8165※2)	100部
	ジメチルホルムアミド	25 部
	メチルエチルケトン	25部

#### 表 24

	項目			実	Ħ	<u> </u>	#1		118284
			59	60	61	62	ස	64	15
	Instaline Black I	PV5338**5)	-	6.0	6	-	-	-	6
鞋	Dilac Blue WT-137	<b>′2</b> ≭6)	-	-	-	9	9		-
咸	ウレタン樹脂溶液	(A)	98.0	-	-	-	85.0	98.0	94.0
物		(B)	-	93.5	] _	_		_	}
处		(C)	-	-	92.0	_	_	_	_
方		(D)	-	-	-	87.0	_	_	_
_	ゼオライトの分散 ペースト	(1)	2.0	-	_	_	_	_	
鱼		(0)	-	0.5	_	_	_	-	_
쥩		(II)	-	-	2.0	_	_	_	_
88		(1/1)	-	-	-	4.0	_	_	_
-		(V)	-	_	_	_	6.0	_	_
		(VI)		-	-	-	-	6.0	-

%5) Instaline Black PV-5338

**%6) Dilac Blue WT-1372** 

共に大日本インキ化学工業的製の油性加工飼料

### (C) 耐加水分解性無實変型

クリ	スポ	ン1836P	₩ 3)	100部
ジメ	チル:	ホルムア	3 F	5 A AR

#### (D) 高耐久性無黄変型

クリスポン NY-331 ※4)	100部
イソプロピルアルコール	15部
トルエッ	15部
ジメチルホルムアミド	20部

# ※1)~※4): いずれも大日本インキ化学工業 録 製 ウレタン 樹脂 溶液

次いで参考例 1 で得たサンブルNo.1~6 の抗菌性セオライト60g に塩酢ビ樹脂60g 、シクロヘキサノン180gをペイントシェーカーで 3 時間 練肉し、抗菌性ゼオライトの20% 油性ペースト (1)~(VI)を得た。表24に示す処方により、ウレタンレザー組成物を調製する。各々離形紙上に約 150 μ塗装し、100 でで15分間乾燥して試験フィルムを得た。

#### (抗菌力试验)

実施例59~64及び比較例15で得た試験フィルムについて大陽菌液(10°個/m²) 及び黒こうじ徴液(10°個/m²) をそれぞれ 15m² 降りかけ、37 でで18時間培養した。園液を生理食塩水にて洗い流し、この液について存在する大腸菌数及び黒こうじ徴数を測定した。結果を表25に示す。

表 25

	大腸菌数 (個)	黒こうじ敵数
実施例59	0	0
~ 60	0	2 × 10
- 61	0	5 × 10
* 62	0	o
<b>7</b> 63	0	o
7 64	0	4 × 10
比较例15	5 × 10 •	2 × 10 °

#### (耐光性试验)

実施例59および64で得た試料フィルムについてフェードオメーター(スガ試験微社製)にて退色試験を50時間および100時間行い、試験前のフィルムとの色差をミノルタ色彩色差針CR-100型(B., 光線使用)を用いて測定した。結果はC1F 1976による L \* - a \* - b \* 表色系での色差 △ E 値で表わし、表 26 に示す。

表 26

試験レザー	色差△m				
	50時間後	100 時間後			
実施例59	0.7	1.5			
実施例64	19.5	35.0			

# 実施例65~70及び比較例16

水 76.9g 、 ノイゲンEA-120 (第一工業製薬開製ポリオキシエチレンノニルフェニル系界面活性 剤) 2.7g、25%オロタン731(ローム&ハース開製ポリカルボン酸塩系分散剤)水溶液4.4g、エチレ

1m & ずつ接種し、缶を密封し、37 c × 18日間培養した後、寒天培地を用い、塗料の生函数を測定した。特果を妻27に示す。

また水性シーラーを塗装して乾燥したスレート 板に上記の水性塗料を塗装し、室温で7日間乾燥 した後、1×10・個/m & に希駅したアスペルギル スニゲル(Aspergillus niger)、ベニシリウム フニクロスム(Penicillium funiculosum)の混合 懸濁液を用い、JIS Z-2911に従い、塗膜の防欲試験を行った。結果を表27に示す。

更に、実施例65及び70で得た上記塗装後のスレート版についてロングライフ カーボンアークフェードオメーター (スガ試験機社製) にて退色試験を200 時間及び400 時間行い、試験前の原塗装板との色差 (△E) を色差計 (日本電色工業社製) を用いて測定した。結果を表27に示す。

ングリコール17.7g 、タイペークR-550 (石原産 薬甸製酸化チタン)199.6gを配合し、分散攪拌器 で1時間攪拌した。これに炭酸カルシウム199.6g ベストサイドFX(大日本インキ化学工業(製防腐 剤) 1.4g、セロサイズQP-4400(ユニオンカーバイ ド時製増貼剤)水溶液174.2g、DISPERSE YELLOW 50・4002 (大日本インキ化学工業時製水性加工顔 料) 5g、 ノ ブ コ N D W (サ ン ノ ブ コ 愽 製 消 泡 剤 ) 2.7g、 ブチルカルビトールアセテートI7.7g 及びDICNAL E-6210A (大日本インキ化学工業時製アクリル系 エマルジョン) 348.1gを追加配合し、分散攪拌機 で30分 微 拌 する。 更 に 寒 石 ( 3 厘 / 5 厘 = 1/1)を 。 1000g 配合し、分散攪拌機で30分攪拌し、リシン · 塗料を調製した。 この リ シ ン 塗料 100gに 参考 例 1 。のサンプルHo.1~6の抗菌性ゼオライトを各々1g 添加し、分散攪拌機で30分攪拌し、抗菌性ゼオラ イト含有水性鹽料を得た。

この水性塗料に、腐敗起因菌として、 1 × 10 °個/m 2 に希釈した枯草菌(Bacillus subtilis) 、 緑膿菌(Pseudomonas aereginosa)の混合懸濁液を

表 27

	抗 菌 性 (生 菌 数)	※ 防 政 性	色差	( Δ E )
	(個/m 2)		200	400
実施例65	0	~	0.7	1.2
- 66	0	<u> -</u>		_
~ 67	. 0	-	_	_
~ 68	0	-	-	_
~ 69	0	-	_	_
70	0	-	12.5	18.3
比較例16	3 × 10 •	+ +	-	-

※)防黴性 - : 蝕なし